

Transferriniireseptorin tulostason ja viitevälin muutos**Muutos tulee voimaan 19.7.2021****Asian kuvaus Muutos koskee seuraavia tutkimuksia:
P-TfR, 4720, P-Transferriniireseptori**

Liukoisen transferriniireseptorin määrittämisen menetelmävalmistaja (Roche Diagnostics GmbH, Mannheim, Saksa) on uudistanut määrittämissä käytettävät reagenssit (Tina-quant Soluble Transferrin Receptor II; sTfR II) siten, että määrittämisen stabiilius on parantunut ja sen herkkyys häiriötekijöille on vähentynyt.

Muutos vaikuttaa myös määrittämisen tulostason siten, että viiteväliä vastaavalla pitoisuusalueella tulostaso laskee keskimäärin n. 8 %. Viiteylärajaa korkeammalla pitoisuusalueella tulostaso laskee keskimäärin n. 14 % (Kuva 1). Muutoksen yhteydessä myös aikuisten viiteväliä päivittyvät.

Viiteväliä

Aikuiset 1.7 – 4.1 mg/l (menetelmävalmistajan ilmoitus, 165 viitehenkilöä iältään 22 - 83 vuotta, 101 miestä ja 64 naista, 2.5 - 97.5 persenttiili). Lasten viiteväliä säilyvät ennallaan.

Päivityksen yhteydessä **käytöstä poistuvat** aikuisten viiteväliä:
miehet 2.2 - 5 mg/l, naiset 1.9 – 4.4 mg/l, yli 65-vuotiaat 2.3 – 5.4 mg/l

Näyte

Näytteenoton, -käsittelyn, -säilytyksen ja lähettämisen ohjeistus säilyy ennallaan.

Tiedusteluihin vastaavat

oyl Pertti Koskinen, puh. (31)31890, aykem Taina Katajamäki, puh. 050 4062775; etunimi.sukunimi@tyks.fi

Tykslab

Allekirjoitukset

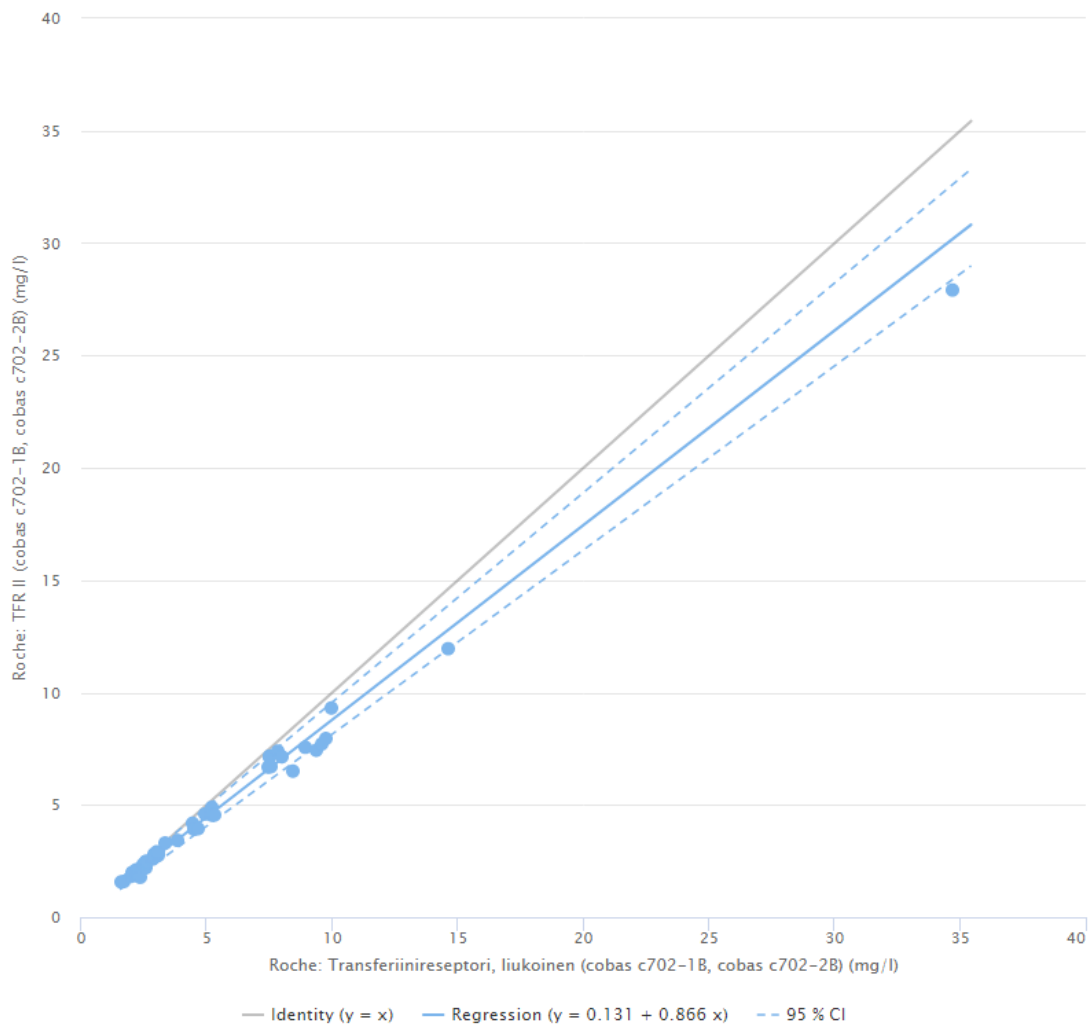
Pertti Koskinen
osastonylilääkäri, Tykslab, kliininen kemia

Taina Katajamäki
apulaisylikemisti, Tykslab, kliininen kemia

Anna Linko-Parvinen
ma. ylilääkäri, Tykslab, kliininen kemia

Jakelu

VSSHP yksiköt, Turun hyvinvointitoimiala, VSSHP:n alueen
terveyskeskukset, CRST



Kuva 1. P-Transferiinireseptorin tulostasomuutos 19.7.2021.